1983:199240 CAPLUS

98:199240

Polyolefin compositions

Mitsui Petrochemical Industries, Ltd., Japan

Jpn. Kokai Tokkyo/Koho, 3-pp.

CODEN: JKXXAF

Patent

Japanese

C08L023-02; C08K003-26; C08K005-09

37-6 (Plastics Manufacture and Processing)

IN CNT 1

PATENT NO.		KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE	
C	JP 57200433 JP 03002900	A2 B4	19821208 19910117	JP 1981-85675	19810605 <	
RAI	JP 1981-85675		19810605			

Polyolefins contg. 0.02-0.2% hydrotalcite and 0.02-0.2% fatty acid showed good anticorrosion properties and moldability, and are suitable for ultrathin films by blow molding. A 6-.mu. film was blow-molded from polyethylene [9002-88-4] contg. Irganox 1010 0.1, BHT 0.07, stearic aci [57-11-4] 0.07, and hydrotalcite 0.05%.

r polyethylene film blow molding; stearic acid polyethylene blow molding;

hydrotalcite polyethylene blow molding

T Molding of plastics and rubbers

(blow, of polyethylene contg. stearic acid and hydrotalcite, for ultrathin films)

T 9002-88-4

RL: USES (Uses)

(contg. stearic acid and hydrotalcite, for blow molding, for ultrath: films)

T 57-11-4, uses and miscellaneous

RL: USES (Uses)

(polyethylene contg. hydrotalcite and, for blow molding, for ultrath films)

T 12304-65-3

RL: USES (Uses)

(polyethylene contg. stearic acid and, for blow molding, for ultrath films)

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57—200433

DInt. Cl.3

識別記号

庁内整理番号

③公開 昭和57年(1982)12月8日

C 08 L 23/02 C 08 K 3/26 5/09

6609—4 J 6911—4 J 7342—4 J

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

∮ポリオレフイン樹脂組成物

②特 [

顧 昭56-85675

20出

額 昭56(1981)6月5日

⑩発 明 者 庄司吉郎

市原市有秋台東3の2

⑩発 明 者 中嶋靖

市原市有秋台東3の2

⑪出 願 人 三井石油化学工業株式会社

東京都千代田区霞が関3丁目2

番5号

個代 理 人 弁理士 山口和

明細

/ 発明の名称 ポリオレフイン樹脂組成物

2 特許請求の範囲

- (I) ポリオレフイン樹脂にハイドロタルサイト約 002ないし約02重量多及び高級脂肪酸約 002ないし約02重量多配合することを特徴 とするポリオレフイン樹脂組成物。
- (2) ポリオレフイン樹脂がチーグラー系触媒で製造されたポリエチレン樹脂である第(I)項記載の 組成物。
- (3) ポリオレフイン樹脂組成物がインフレーション成形法によりフイルムを製造するための原料として使用されるべきものである第(2)項記載の組成物。
- (4) 高級脂肪酸が炭素数 / 0以上の飽和高級脂肪酸である第(I)項ないし(3)項いずれか記載の組成物。

3 発明の詳細な説明

本発明はポリオレフイン樹脂組成物、とくには 耐錆性及び成形性に優れ、しかもインフレーショ ン成形法により極薄フイルムを製造するのに好適 なポリエチレン樹脂組成物に関する。

ポリエチレン樹脂にとくにチーグラー系触媒で製造されたポリエチレン樹脂にステアリン酸カルシウムで例示される高級脂肪酸塩を防錆剤として配合する技術は良く知られているが、該脂肪酸塩を配合したポリエチレン樹脂組成物から溶融押出法によりモノフィラメントを製造する際あるいけインフレーション成形法によりフィルムを製造する際などのときにダイの樹脂出口付近にヤニ状物質が生成し固着する不具合があつた。更にはインフレーション成形法によつてフィルムを製造するに従い空気圧によつてふくらみ安定な円筒膜を形成すべき膨張部が突如裂け、連続して安定に薄いフィルムを製造できないという不具合があつた。

一方ポリオレフイン樹脂の耐錆性を付与するた

持開昭57-200433(2)

めの別の技術としてハイドロタルサイトを少量ポリオレフイン樹脂を配合する技術が知られており (特開昭 5 2 - 4 9 2 5 8 号公報明細書)、本発明者らがこの技術をポリエチレン樹脂に適用した処、高級脂肪酸塩を使用したときの前記欠点は全く解消されたが新たな不具合すなわちポリエチレン樹脂を溶融成形する際に樹脂の押出量が低下する、樹脂圧が上昇するなどの成形性が低い不具合を認めた。

本発明者等はかかる欠点を克服すべく鋭意研究した結果、ポリエチレン樹脂にハイドロタルサイトの他に更に高級脂肪酸を少量添加することにより該欠点が解消され、耐錆性、成形性共に優れるポリエチレン樹脂組成物が得られることを見い出した。そして又、高級脂肪酸塩を防錆剤として使用したときの前記欠点がハイドロタルサイトを防錆剤として使用すると解消される利点がそのまま生かされることを発見した。

かくして本発明に従えば、ポリオレフイン樹脂 にハイドロタルサイト約002ないし約02重量 多及び高級脂肪酸約α0 2 ないし約α2重量多配合することを特徴とするポリエチレン樹脂組成物が提供される。

以下本発明を詳述することにより本発明の目的、 利点等がより一層理解されよう。

本発明で適用されるポリオレフイン樹脂は耐錆 性を付与する必要のあるポリオレフイン樹脂であ り、例えばチーグラー系触媒で製造されたポリエ チレン樹脂、ポリプロピレン樹脂などを例示する ことができる。

又本発明のポリオレフイン樹脂組成物をインフレーション成形法による極薄フイルム製造原料とする観点からはメルトインデックス(190°で)約002~約005、密度約095~約096

8/cMのポリエチレン樹脂を好ましく例示できる。

本発明で使用されるハイドロタルサイトとはマクネンウム、アルミニウムの含水塩基性炭酸塩であつて、天然物、合成品いずれをも包含する。天然物は $M86A\ell_2$ (OH) $_{16}CO_5$ 、 $_4H_2O$ の構造を有すとされており、合成品では $M86A\ell$ との比が

異つたもの、例えば、

 $\begin{array}{l} \text{Mg}_{4}\text{A} & \ell_{2} \text{ (OH)}_{12} & \text{CO}_{5} \cdot 3\text{H}_{2} \text{O} \\ \\ \text{Mg}_{5}\text{A} & \ell_{2} \text{ (OH)}_{14} & \text{CO}_{5} \cdot 4\text{H}_{2} \text{O} \\ \\ \text{Mg}_{10}\text{A} & \ell_{2} \text{ (OH)}_{22} & \text{CO}_{5} \text{)}_{2} \cdot 4\text{H}_{2} \text{O} \\ \\ \text{Mg}_{8}\text{A} & \ell_{2} \text{ (OH)}_{20} & \text{CO}_{5} \cdot 5\text{H}_{2} \text{O} \end{array}$

等の構造のものを例示できる。

この様なハイドロサルダイトはポリオレフィン 樹脂に対して約002~約02重量多、好ましく は約003~約0/重量多配合される。ハイドロ タルサイトの過少の配合は耐錆性に劣り、過剰の 配合はポリオレフィン樹脂組成物の物性を低下さ せるなどの欠点をもたらす。

本発明で使用される高級脂肪酸は炭素数 10以上、好ましくは14~24の飽和高級脂肪酸が好ましく、具体的にはカブリン酸、ラウリン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、アラキン酸、ペヘン酸、リグノセリン酸及びこれらの二つ以上の混合物などを例示することができる。

かくの如き高級脂肪酸はポリオレフイン樹脂に 対して約002~約02重量%、好ましくは約 α 0 5 ~約 α / 5 重量 5 配合される。高級脂肪酸の過少の配合は成形時、造粒時における押出量の低下、樹脂圧の上昇などの欠点を示し、過剰の配合は成形時悪臭がするなどの作業環境の悪化をもたらし好ましくない。

ポリオレフイン樹脂、ハイドロタルサイト及び 高級脂肪酸の混合はタンプラーミキサー、ヘンシ エルミキサーなどを用いてこれらを一度ドライブ レンドした後、押出機などを用いて容融混練する ことにより達成することができる。

本発明のポリオレフイン樹脂組成物は通常のポリオレフィン樹脂の用途にすべて通用することが可能であり、とくにポリオレフインがポリエチレンの場合前述した如くインフレーション成形法により極薄フイルムを製造するための原料として好適である。

以下、実施例、比較例などにより本発明を具体的に説明する。

実施例1~4、比較例1~4

高活性チーグラー触媒を用いて重合し、触媒除去工程を経ずに製造されたポリエチレン(メルトインデックスのの45)のパウダーと、酸化防止剤イルガノックス1010(チパガイギー社製品)の1重量分、ジーセープチルヒドロキシトルエンの9重量分、更に表1に記載される量のハイドロダルサイト(Mg4Al2(OH)12CO5・JH2Oの構造を有する)、ステアリン酸及びステアリン酸カルシウムとを80~100℃に加温されたヘンシエルミキサーで窒素雰囲気下に混合した後、押出機を用いて樹脂温度260℃でペレット状に造粒した。

該造粒ペレットをインフレーション成形機に供給し、シリンダー内でペレットを溶融しリング型 三条スパイラルダイからチューブを押出した。このチューブの一端を2本のピンチロールに通して 閉じた後、空気を吹き込んで所定の大きさにふく らませ引取り速度を調整し表 / 記載の所定の厚さ のチューブ状フィルムを巻取つた。この操作を連 統的に 2 日間行つた。

尚、インフレーション成形機の成形条件は下記 の如くである。

成形機 モダン社製 B50インフレーション成形機

シリンター内径 5 0 WM ダ スクリユー メタリング L/D = 26

ダ イ 三条スパイラル方式 75 mm ダ × 1.2 mm プロアンプ比 5

温度樹脂温度2/5℃

又、成形性の目安である押出量は / 分間当りのフイルム巻取重量を測定することにより、耐錆性はインフレーション成形機を分解してシリンダー、ダイ、スクリューを点検し赤茶色の錆の発生の有無を観察することにより、又ヤニの発生状況はインフレーション成型機ダイ廻りを観察することにより評価した。更にフイルム成形時の安定性は膨張部を常時監視し、2日間異常なく安定に膨張部が形成されているときに良好と判定した。

以上の結果を表/に記載した。

,					表	/			
		ステアリン酸 (重量を)	ステアリン酸 カルンウム (重量を)	ハイトロタ ルサイト (重量 を)	押出量 (<i>8/mi</i> n)	耐錆性	ヤニ発生状況	フイルム 厚 み (4)	フイルム 成形時 の安定性
比較	/		0.25	-	440	良好	有	20	良好
	2	. 	0.25	· . ~	440	良好	有	10	24hrに/回程度フイルム破れあり
例	3		Ò.25	~	440	良好	有	6	0.5~/hrに/ 回フイルム破れ あり
	4		-	0.05	390	良好	無し	. 6	良好
実	/	0.07		0.05	440	良好	無し	6	良好
施	2	0.10	- 1	0.05	450	良好	無し	6	良好
97	3	0.15	- 1	0.05	460	良好	無し	6	良好
ניס	4	0.10	- .	0.07	450	良好	無し	6	良好
						1	1		